(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-167797

(P2001-167797A)

(43)公開日 平成13年6月22日(2001.6.22)

(51) Int.Cl. ⁷	微別記号	F I	テーマコート*(参考)
H 0 1 M 10/40		H 0 1 M 10/40	B 5G301
H01B 1/06		HO1B 1/06	A 5H024
1/12		1/12	Z 5H029
H 0 1 M 6/18		H 0 1 M 6/18	E
6/22	•	6/22	
	•	審査請求、未請求、請	求項の数12 OL (全 12 頁)
(21)出願番号	特願平11-375345	(71)出願人 000002185	会社
(22)出願日	平成11年12月28日(1999.12.28)		区北品川6丁目7番35号
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願平11-279790 平成11年9月30日(1999.9.30)		区北品川6丁目7番35号 ソニ
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	区北品川6丁目7番35号 ソニ
		(74)代理人 100067736	池 晃 (外2名)

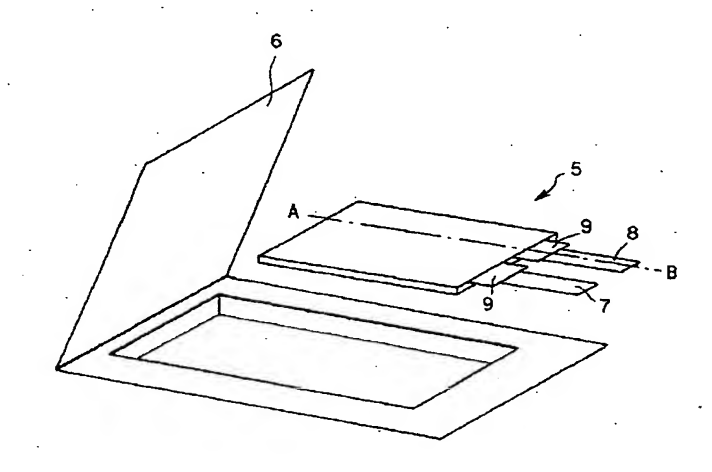
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ゲル状電解質及びゲル状電解質電池

(57)【要約】

【課題】 負極との化学的安定性、強度、保液性に優れたゲル状電解質及びそのゲル状電解質を用いることにより電池容量、サイクル特性、負荷特性、低温特性を満足させたゲル状電解質電池を提供する。

【解決手段】 非水溶媒にリチウム含有電解質塩が溶解されてなる非水電解液が、マトリクスポリマによってゲル状とされてなるとともに、ビニレンカーボネート又はビニレンカーボネートの誘導体を、上記非水電解液に対して0.05重量%以上、5重量%以下の範囲で含有する。



2

【特許請求の範囲】

【請求項1】 非水溶媒にリチウム含有電解質塩が溶解 されてなる非水電解液が、マトリクスポリマによってゲル状とされてなるゲル状電解質であって、

ビニレンカーボネート又はビニレンカーボネートの誘導体を、上記非水電解液に対して0.05重量%以上、5重量%以下の範囲で含有することを特徴とするゲル状電解質。

【請求項2】 上記非水溶媒は、エチレンカーボネートとプロピレンカーボネートとが重量比で15:85~7 105:25の範囲で混合されてなる混合溶媒であることを特徴とする請求項1記載のゲル状電解質。

【請求項3】 上記リチウム含有電解質塩として、LiPF₆、LiBF₄、LiN(CF₃SO₂),又はLiN(C,F₃SO₂),を少なくとも含有し、上記リチウム含有電解質塩を、上記非水溶媒に対するリチウムイオン濃度が0.4mol/kg以上、1.0mol/kg以下の範囲となるように含有することを特徴とする請求項1記載のゲル状電解質。

【請求項4】 上記マトリクスポリマとして、ポリフッ 20 化ビニリデン、ポリエチレンオキサイド、ポリプロピレンオキサイド、ポリアクリロニトリル、ポリメタクリロニトリルのうち少なくとも1種類を繰り返し単位に含むポリマが用いられていることを特徴とする請求項1記載のゲル状電解質。

【請求項5】 上記マトリクスポリマとして、ポリフッ化ビニリデン又はポリフッ化ビニリデンにヘキサフルオロプロピレンが7.5%以下の割合で共重合されてなる共重合体を含有することを特徴とする請求項4記載のゲル状電解質。

【請求項6】 上記非水電解液中に、ジフルオロアニソールが0.2重量%以上、2重量%以下の範囲で添加されていることを特徴とする請求項1記載のゲル状電解質。

【請求項7】 リチウム金属、リチウム合金又はリチウムをドープ・脱ドープ可能な炭素材料のいずれかを有する負極と、

リチウムと遷移金属との複合酸化物を有する正極と、 上記負極と上記正極とを介在し、ゲル状電解質とを備 え、

上記ゲル状電解質は、非水溶媒にリチウム含有電解質塩が溶解されてなる非水電解液が、マトリクスポリマによってゲル状とされてなるとともに、ビニレンカーボネート又はビニレンカーボネートの誘導体を、上記非水電解液に対して0.05重量%以上、5重量%以下の範囲で含有することを特徴とするゲル状電解質電池。

【請求項8】 上記非水溶媒は、エチレンカーボネートとプロピレンカーボネートとが重量比で15:85~75:25の範囲で混合されてなる混合溶媒であることを特徴とする請求項7記載のゲル状電解質電池。

【請求項9】 上記リチウム含有電解質塩として、Li*PF₄、LiBF₄、LiN(CF₃SO₂)₂又はLiN(C₂F₃SO₂)₂を少なくとも含有し、上記リチウム含ず有電解質塩を、上記非水溶媒に対するリチウムイオン濃度が0.4mol/kg以上、1.0mol/kg以下の範囲となるように含有することを特徴とする請求項7記載のゲル状電解質電池。

【請求項10】 上記マトリクスポリマとして、ポリフッ化ビニリデン、ポリエチレンオキサイド、ポリプロピレンオキサイド、ポリアクリロニトリル、ポリメタクリロニトリルのうち少なくとも1種類を繰り返し単位に含むポリマが用いられていることを特徴とする請求項7記載のゲル状電解質電池。

【請求項11】 上記マトリクスポリマとして、ポリフッ化ビニリデン又はポリフッ化ビニリデンにヘキサフルオロプロピレンが7.5%以下の割合で共重合されてなる共重合体を含有することを特徴とする請求項10記載のゲル状電解質電池。

【請求項12】 上記非水電解液中に、ジフルオロアニソールが0.2重量%以上、2重量%以下の範囲で添加されていることを特徴とする請求項7記載のゲル状電解質電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、非水溶媒にリチウム含有電解質塩が溶解されてなる非水電解液が、マトリクスポリマによってゲル状とされてなるゲル状電解質及びそれを用いたゲル状電解質電池に関する。

[0002]

【従来の技術】携帯型電子機器の電源として、産業上電池が重要な位置を占めてきている。機器の小型軽量化実現のために、電池は軽く、かつ機器内の収納スペースを効率的に使うことが求められている。これにはエネルギー密度、出力密度の大きいリチウム電池が最も適格である。

【0003】その中でも柔軟な形状自由度が高い電池、 あるいは薄型大面積のシート型電池、薄型小面積のカー ド型電池が望まれているが、従来用いられている金属製 の缶を外装に用いる手法では、薄型大面積の電池を作る のは難しい。

【0004】これを解決するために、有機・無機の固体 電解質や、高分子ゲルを用いるゲル状電解質を用いる電 池が検討されている。これらの電池は電解質が固定化さ れるため、電解質の厚みが固定され、電極と電解質の間 に接着力があり接触を保持できる。このため、金属製外 装により電解液を閉じこめたり、電池素子に圧力をかけ る必要がない。そのためフィルム状の外装が使用でき、 電池を薄く作ることが可能となる。

【0005】全固体の電解質はイオン伝導性が小さく、 50 電池への実用化はまだ難しいために、ゲル状電解質が有 力視されている。外装としては高分子膜や金属薄膜などから構成される多層フィルムを用いることが考えられる。特に、熱融着樹脂層、金属箔層から構成される防湿性多層フィルムは、ホットシールによって容易に密閉構造が実現できることと、多層フィルム自体の強度や気密性が優れ、金属製外装よりも軽量で薄く、安価であることからも外装材の候補として有望である。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、ゲル状電解質中の非水溶媒は、マトリクスポリマと相溶性があ 10 る溶媒でないとゲル状電解質を構成しない。また、フィルムを電池外装に用いた場合、低沸点の溶媒を用いると、電池が高温環境下におかれた場合、その溶媒の蒸気圧の上昇により電池の内圧が高まり膨れを生じるおそれがある。そのため、溶媒の選択に制限がある。

【0007】リチウムイオン電池に用いられている低沸点溶媒、例えばジメチルカーボネート、エチルメチルカーボネート、ジエチルカーボネートなどは凝固点が高く粘度が低いため、電解質の低温でのイオン伝導性を高めるのに極めて有効であるが、上述したように相溶性や沸 20点による溶媒選択の制約のため、外装に多層フィルムを用いるゲル状電解質電池はこれらを多量には使用できない。

【0008】電池用ゲル状電解質の溶媒としては、沸点が高く電池性能を損なうような分解反応などをしない物質として、エチレンカーポネート、プロピレンカーボネート等が利用可能である。さらに我々はこれらの溶媒と相溶性に優れ、化学的安定性、ゲルの強度、保液性に優れたマトリクスポリマとして、ヘキサフルオロプロピレンを重量比で7.5%以下の範囲で共重合させたポリフ 30ッ化ビニリデンとの共重合体を開発した。

【0009】また、非水溶媒としてエチレンカーボネートとプロピレンカーボネートとを混合して用いる場合、プロピレンカーボネートが多いと低温特性や負荷特性は良くなるが、初回充放電効率が悪いために電池容量が小さく、またサイクル特性も悪化する。したがって、電池容量、サイクル特性、負荷特性、低温特性の全てが優れたゲル状電解質電池を作るのは難しかった。

【0010】本発明は、上述したような従来の実情に鑑みて提案されたものであり、化学的安定性、強度、保液 40性に優れたゲル状電解質及びそのゲル状電解質を用いることにより電池容量、サイクル特性、負荷特性、低温特性を満足させたゲル状電解質電池を提供することを目的とする。

[0011]

【課題を解決するための手段】本発明のゲル状電解質は、非水溶媒にリチウム含有電解質塩が溶解されてなる非水電解液が、マトリクスポリマによってゲル状とされてなるとともに、ビニレンカーボネート又はビニレンカーボネートの誘導体を、上記非水電解液に対して0.050

5 重量%以上、5 重量%以下の範囲で含有することを特 徴とする。

【0012】上述したような本発明に係るゲル状電解質では、ビニレンカーボネート又はビニレンカーボネートの誘導体を、上記非水電解液に対して0.05重量%以上、5重量%以下の範囲で含有しているので、負極とゲル状電解質の化学的安定性が優れたものとなる。そして、このゲル状電解質を用いたゲル状電解質電池は、初回充放電効率及び容量が改善されたものとなる。

【0013】また、本発明のゲル状電解質電池は、リチウム金属、リチウム合金又はリチウムをドープ・脱ドープ可能な炭素材料のいずれかを有する負極と、リチウムと遷移金属との複合酸化物を有する正極と、上記負極と上記正極とを介在し、ゲル状電解質とを備える。そして、本発明のゲル状電解質電池は、上記ゲル状電解質が、非水溶媒にリチウム含有電解質塩が溶解されてなる非水電解液がマトリクスポリマによってゲル状とされてなるとともに、ビニレンカーボネート又はビニレンカーボネートの誘導体を、上記非水電解液に対して0.05重量%以上、5重量%以下の範囲で含有することを特徴とする。

【0014】上述したような本発明に係るゲル状電解質電池では、上記ゲル状電解質が、ビニレンカーボネート又はビニレンカーボネートの誘導体を、上記非水電解液に対して0.05重量%以上、5重量%以下の範囲で含有しているので、上記ゲル状電解質は負極との化学的安定性に優れたものとなる。そして、そのようなゲル状電解質を用いた本発明のゲル状電解質電池は、優れた初回充放電効率、電池容量を満足させるものとなる。そればかりでなく、ガス発生による膨れの抑制効果があり、電池の寸法形状の変化を防ぐことができる。

[0015]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態について説明する。

【0016】本実施の形態に係るゲル状電解質電池の一構成例を図1乃至図3に示す。このゲル状電解質電池1は、図3に示すように、帯状の正極2と、正極2と対向して配された帯状の負極3と、正極2と負極3との間に配されたゲル状電解質層4とを備える。そして、このゲル状電解質電池1は、正極2と負極3とがゲル状電解質層4を介して積層されるとともに長手方向に巻回された、図2及び図3に示す電極巻回体5が、絶縁材料からなる外装フィルム6により覆われて密閉されている。そして、正極2には正極端子7が、負極3には負極端子8がそれぞれ接続されており、これらの正極端子7と負極端子8とは、外装フィルム6の周縁部である封口部に挟み込まれている。

【0017】正極2は、正極活物質を含有する正極活物質層が、正極集電体の両面上に形成されている。この正極集電体としては、例えばアルミニウム箔等の金属箔が

用いられる。

【0018】正極活物質層は、まず、例えば正極活物質と、導電材と、結着材とを均一に混合して正極合剤とし、この正極合剤を溶剤中に分散させてスラリー状にする。次にこのスラリーをドクターブレード法等により正極集電体上に均一に塗布し、高温で乾燥させて溶剤を飛ばすことにより形成される。ここで、正極活物質、導電材、結着材及び溶剤は、均一に分散していればよく、その混合比は問わない。

【0019】ここで、正極活物質としてはリチウムと遷 10 移金属との複合酸化物が用いられる。具体的に、正極活 物質としては、LiCoO₁、LiNiO₁、LiMn₁ O₄、LiAlO₁等が例示される。遷移金属元素は1種 類のみの使用だけでなく、2種類以上の使用も可能であ る。LiNi_{0.5}Co_{0.5}O₁、LiNi_{0.8}Co_{0.7}O₂等 がその例として挙げられる。

【0020】また、導電材としては、例えば炭素材料等が用いられる。また、結着材としては、例えばポリフッ化ビニリデン等が用いられる。また、溶剤としては、例えばN-メチルピロリドン等が用いられる。

【0021】また、正極2は長さ方向の他端部に、スポット溶接又は超音波溶接で接続された正極端子7を有している。この正極端子7は、金属箔、網目状のものが望ましいが、電気化学的及び化学的に安定であり、導通がとれるものであれば金属でなくとも問題はない。正極端子7の材料としては、例えばアルミニウム等が挙げられる。

【0022】正極端子7は、負極端子8と同じ方向に出ていることが好ましいが、短絡等が起こらず電池性能にも問題が起こらなければ、どの方向に出ていようが問題 30 はない。また、正極端子7の接続箇所は、電気的接触がとれているのであれば、取り付ける場所、取り付ける方法は上記の例に限られない。

【0023】また、負極3は、負極活物質を含有する負極活物質層が、負極集電体の両面上に形成されている。 この負極集電体としては、例えば銅箔等の金属箔が用いられる。

【0024】負極活物質層は、まず、例えば負極活物質と、必要に応じて導電材と、結着材とを均一に混合して 負極合剤とし、この負極合剤を溶剤中に分散させてスラ 40 リー状にする。次にこのスラリーをドクターブレード法 等により負極集電体上に均一に塗布し、高温で乾燥させ て溶剤を飛ばすことにより形成される。ここで、負極活 物質、導電材、結着材及び溶剤は、均一に分散していれ ばよく、その混合比は問わない。

【0025】負極活物質としては、リチウム金属、リチウム合金又はリチウムをドープ・脱ドープ可能な炭素材料が用いられる。具体的に、リチウムをドープ・脱ドープ可能な炭素材料としては、グラファイト、難黒鉛化炭素、易黒鉛化炭素等が挙げられる。

【0026】また、導電材としては、例えば炭素材料等 *が用いられる。また、結着材としては、例えばポリフッ・化ビニリデン等が用いられる。また、溶剤としては、例 *

えばN-メチルピロリドン等が用いられる。

【0027】また、負極3は長さ方向の他端部に、スポット溶接又は超音波溶接で接続された負極端子8を有している。この負極端子8は、金属箔、網目状のものが望ましいが、電気化学的及び化学的に安定であり、導通がとれるものであれば金属でなくとも問題はない。負極端子8の材料としては、例えば銅、ニッケル等が挙げられる。

【0028】負極端子8は、正極端子7と同じ方向に出ていることが好ましいが、短絡等が起こらず電池性能にも問題が起こらなければ、どの方向に出ていようが問題はない。また、負極端子8の接続箇所は、電気的接触がとれているのであれば、取り付ける場所、取り付ける方法は上記の例に限られない。

【0029】ゲル状電解質は、非水溶媒と、電解質塩と、マトリクスポリマとを含有する。また、後述するように、本発明のゲル状電解質電池1では、ゲル状電解質中にビニレンカーボネート又はその誘導体が添加されている。

【0030】非水溶媒としては、非水電解液の非水溶媒として用いられている公知の溶媒を用いることが出来る。具体的には、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、アーブチロラクトン、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート、エチルメチルカーボネート、ジプロピルカーボネート、エチルプロピルカーボネート、又はこれらの炭酸エステル類の水素をハロゲンに置換した溶媒等が挙げられる。

【0031】これらの溶媒は1種類を単独で用いてもよいし、複数種を所定の組成で混合してもよい。その中でも特に、エチレンカーボネートとプロピレンカーボネートとが重量比で15:85~75:25の範囲で混合されてなる混合溶媒を用いることが好ましい。これよりエチレンカーボネートが多すぎるとゲル状電解質電池1の低温特性を損ねてしまい、また、プロピレンカーボネートが多すぎると初回充放電効率や電池容量、サイクル特性が良好でなくなる。

【0032】電解質塩としては、上記非水溶媒に溶解するものを用いることができる。カチオンにはリチウム等のアルカリ金属イオン、アルカリ土類金属イオンが挙げられる。また、アニオンとしては、BF、、PF。、CF、SO、、(CF、SO、)、N、(C、F、SO、)、N、等が挙げられる。そして、これらのカチオンとアニオンとを組み合わせて得られる電解質塩が用いられる。用いられる電解質塩としては、例えばLiPF。、LiBF、、LiN(CF、SO、)、、LiN(C、F、SO、)、、LiN(C、F、SO、)、、LiN(C、F、SO、)、、LiC1〇、等が挙げられる。

【0033】なお、電解質塩濃度としては、上記溶媒に

50

)

Şi

8

溶解することができる濃度であれば問題ないが、リチウムイオン濃度が非水溶媒に対して0.4mol/kg以上、1.0mol/kg以下の範囲であることが好ましい。リチウムイオン塩濃度が1.0mol/kgを越えると、ゲル状電解質電池1の低温特性とサイクル特性とを劣化させてしまう。また、リチウムイオン濃度が0.4mol/kgよりも薄いと、十分な容量を確保することができない。

【0034】そして、マトリクスポリマは、上記非水溶媒に上記電解質塩が溶解されてなる非水電解液をゲル化 10 するものである。このようなマトリクスポリマとしては、ポリフッ化ビニリデン、ポリエチレンオキサイド、ポリプロピレンオキサイド、ポリアクリロニトリル、ポリメタクリロニトリルを繰り返し単位に含むポリマが挙げられる。このようなポリマは、1種類を単独で用いてもよいし、2種類以上を混合して用いてもよい。

【0035】その中でも特に、マトリクスポリマとして、ポリフッ化ビニリデン又はポリフッ化ビニリデンにヘキサフルオロプロピレンが7.5%以下の割合で導入された共重合体を用いることが好ましい。このようなポ 20リマは、数平均分子量が50万~70万の範囲であるか、又は重量平均分子量が21万~31万の範囲であり、固有粘度が1.7~2.1の範囲とされている。

【0036】外装フィルム6は、正極2と負極3とがゲル状電解質層4を介して積層されるとともに長手方向に巻回されてなる電極巻回体5を密閉パックするものである。この外装フィルムは、例えばアルミニウム箔が一対の樹脂フィルムで挟まれた防湿性、絶縁性の多層フィルムからなる。

【0037】そして、本発明にかかるゲル状電解質電池 30では、ゲル状電解質にビニレンカーボネート又はその誘導体が添加されている。ゲル状電解質にビニレンカーボネート又はその誘導体を添加することで、当該ゲル状電解質の負極に対する化学的安定性を高めることが出来る。そして、負極に対する化学的安定性に優れたゲル状電解質を用いることで、ゲル状電解質電池1の初回充放電効率を改善し、高い電池容量を得ることができる。

【0038】また、上述したように、ゲル状電解質電池は外装に軽量の多層フィルムを使用できることが大きな利点の1つである。しかし、リチウムイオン二次電池の40場合のように、初回充電時に非水溶媒の分解等によりガスが発生すると、外装に多層フィルムを用いたゲル状電解質電池では、電池が膨らんでしまうという大きな問題があった。

【0039】本発明者は、ゲル状電解質にピニレンカーボネート又はその誘導体を添加することで、上述したような効果の他にも、充電に伴うガス発生を抑制し、電池の膨張を防止できることを見出した。

【0040】ビニレンカーボネート又はその誘導体の添加量としては、ゲル状電解質中の溶媒に対して0.05 50

重量%以上、5重量%以下の範囲とするのが好ましい。 ビニレンカーボネートの添加量が0.05重量%よりも 少ないと、充放電効率を向上させる効果が十分に得られ ず、高い電池容量や初回充放電効率を得ることが出来な い。また、ビニレンカーボネートの添加量が5重量%を 越えると、低温における放電特性が却って低下してしま う。

【0041】したがって、ビニレンカーボネート又はその誘導体の添加量をゲル状電解質中の溶媒に対して0.05重量%以上、5重量%以下の範囲とすることで、低温における放電特性を低下させることなく、充放電効率を向上させて、高い電池容量やサイクル特性を得ることが出来る。さらに、より好ましいビニレンカーボネート又はその誘導体の添加量は、ゲル状電解質中の溶媒に対して0.5重量%以上、3重量%以下の範囲である。ビニレンカーボネートの添加量を、ゲル状電解質中の溶媒に対して0.5重量%以上、3重量%以下の範囲とすることで、上述したような特性を、より向上させることが出来る。

【0042】さらに、このゲル状電解質を構成する非水電解液中に、ジフルオロアニソール(DFA)が添加されていることが好ましい。非水電解液中に、ジフルオロアニソールを添加することで、ゲル状電解質電池1の充放電効率を向上させ、高い放電容量を得ることができる。ジフルオロアニソールの添加量としては、非水電解液に対して0.2重量%以上、2重量%以下の範囲とすることが好ましい。

【0043】上述したような構成を有する本発明のゲル 状電解質電池1は、ゲル状電解質にビニレンカーボネー ト又はその誘導体が添加されているので、電池の初回充 放電効率が向上し、高い電池容量を有するものとなり、 さらにサイクル特性にも優れた電池となる。その上、ゲ ル状電解質にビニレンカーボネート又はその誘導体が添 加されている本発明のゲル状電解質電池1は、充放電に 伴うガス発生が抑制されるので、外装に多層フィルムを 用いても電池の膨張が無く、信頼性の高いものとなる。

【0044】なお、ゲル状電解質電池1において、図1 乃至図3に示すように外装フィルム6と正極端子7及び 負極端子8との接触部分に樹脂片9が配されていること が好ましい。外装フィルム6と正極端子7及び負極端子 8との接触部分に樹脂片9を配することで、外装フィル ム6のバリ等によるショートが防止され、また、外装フィルム6と正極端子7及び負極端子8との接着性が向上 する。

【0045】なお、ゲル状電解質電池1において、ゲル 状電解質層4中に、セパレータが配されていても良い。 ゲル状電解質層4中に、セパレータを配することで、正 極2と負極3との接触による内部短絡を防止することが 出来る。

【0046】また、上述した実施の形態では、ゲル状電

解質電池1として、帯状の正極2と帯状の負極3とをゲル状電解質層4を介して積層し、さらに長手方向に巻回されてなる電極巻回体5を用いた場合を例に挙げて説明したが、本発明はこれに限定されるものではなく、正極と負極とをゲル状電解質層を介して積層してなる積層型電極体を用いた場合や、巻回せずにいわゆるつづら折りにされたつづら折り型電極体を用いた場合についても適用可能である。

【0047】上述したような本実施の形態に係るゲル状電解質電池1は、円筒型、角型等、その形状については 10特に限定されることはなく、また、薄型、大型等の種々の大きさにすることができる。また、本発明は、一次電池についても二次電池についても適用可能である。

[0048]

【実施例】以下に示す実施例では、本発明の効果を確認 すべく、上述したような構成のゲル状電解質電池を作製 し、その特性を評価した。

【0049】〈サンプル1〉まず、正極を以下のようにして作製した。

【0050】正極を作製するには、まず、コバルト酸リ 20 チウム(LiCoOz)を92重量%と、粉状ポリフッ化ビニリデンを3重量%と、粉状黒鉛を5重量%とを、Nーメチルピロリドンに分散させてスラリー状の正極合剤を調製した。次に、この正極合剤を、正極集電体となるアルミニウム箔の両面に均一に塗布し、100℃で24時間減圧乾燥することにより正極活物質層を形成した。そして、これをロールプレス機で加圧成形することにより正極シートとし、当該正極シートを50mm×30mmの帯状に切り出して正極とした。正極集電体の活物質層非形成部分にアルミニウム製のリードを溶接し30で正極端子とした。

【0051】次に、負極を以下のようにして作製した。 【0052】負極を作製するには、まず、人造黒鉛を9 1重量%と、粉状ポリフッ化ビニリデンを9重量%と を、Nーメチルピロリドンに分散させてスラリー状の負 極合剤を調製した。次に、この負極合剤を、負極集電体 となる銅箔の両面に均一に塗布し、120℃で24時間 減圧乾燥することにより負極活物質層を形成した。そし て、これをロールプレス機で加圧成形することにより負 極シートとし、当該負極シートを52mm×320mm 40 の帯状に切り出して負極とした。負極集電体の活物質層 非形成部分にニッケル製のリードを溶接して負極端子と した。

【0053】そして、以上のようにして作製された正極 及び負極上にゲル状電解質層を形成した。ゲル状電解質 層を形成するには、まず、ヘキサフルオロプロピレンが 6.9%の割合で共重合されたポリフッ化ビニリデン と、非水電解液と、ジメチルカーボネートとを混合し、 撹拌、溶解させてゾル状の高分子電解質溶液を得た。

【0054】ここで、非水電解液は、エチレンカーボネ 50

ート(EC)と、プロピレンカーボネート(PC)とが **6:4の割合で混合されてなる混合溶媒に、LiPF。 を 0.85mol/kgの割合で溶解させた。さらに **2,4-ジフルオロアニソール(DFA)を1重量%の割合で、ビニレンカーボネート(VC)を 0.5重量% の割合で添加して調製した。

【0055】次に、得られたゾル状の高分子電解質溶液を正極及び負極の両面に均一に塗布した。その後、乾燥させて溶剤を除去した。このようにして、正極及び負極の両面にゲル状電解質層を形成した。

【0056】次に、上述のようにして作製された、両面にゲル状電解質層が形成された帯状の正極と、両面にゲル状電解質層が形成された帯状の負極とを積層して積層体とし、さらにこの積層体をその長手方向に巻回することにより電極巻回体を得た。

【0057】最後に、この巻回体を、アルミニウム箔が一対の樹脂フィルムで挟まれてなる外装フィルムで挟み、外装フィルムの外周縁部を減圧下で熱融着することによって封口し、巻回体を外装フィルム中に密閉した。なお、このとき、正極端子と負極端子に樹脂片をあてがい、当該部分を外装フィルムの封口部に挟み込んだ。このようにしてゲル状電解質電池を完成した。

【0058】〈サンプル2〉~〈サンプル69〉ゾル状の電解質溶液を構成する非水電解液の組成を、表1~表4に示すようにしたこと以外は、サンプル1と同様にしてゲル状電解質電池を完成した。

【0059】なお、サンプル40では、マトリクスポリマとしてポリアクリロニトリルとポリメタクリロニトリルとを混合して用いた。分子量が20万のポリアクリロニトリルと、分子量が18万のポリメタクリロニトリルと、カ子量が18万のポリメタクリロニトリルと、エチレンカーボネートと、プロピレンカーボネートと、LiPF。とを、重量比で1:1:9:9:1.7の割合で混合し、90℃でポリマを溶解した。これをサンプル1の場合と同様にして電極上に塗布し、徐冷してゲル化させた。そして、ゲル状電解質層が形成された帯状の正極と負極とを、多孔質ポリオレフィンからなもセパレータを介して積層して積層体とし、さらにこの積層体をその長手方向に巻回することにより電極巻回体を得た。この電極巻回体をサンプル1と同様に外装フィルム中に密閉した。

【0060】以下に、サンプル1~サンプル69について、非水電解液の溶媒組成とビニレンカーボネートの添加濃度とを示す。また、電極材料や電解質塩等、サンプル1と異なる条件の場合には、それも表中に示した。特に記載のない場合はサンプル1と同様にした。

【0061】なお、以下に示す表1には、サンプル1~サンプル15における電池の非水電解液組成を示している。また、表2には、サンプル16~サンプル40における電池の非水電解液組成を示している。また、表3には、サンプル41~サンプル54における電池の非水電

11

12

解液組成を示している。また、表4には、サンプル55 * 【0063】 ~サンプル69における電池の非水電解液組成を示して 【表2】 いる。

[0062]

【表1】

	EC比率	PC比率	VC添加量
	(重量%)	(重量%)	(重量%)
サンブル 1	60	4 0	0.5
サンブル 2	1 5	8 5	0.5
サンブル3	7.5	2 5	0.5
サンプル4	6 0	4 0	1.0
サンプル 5	1 5	8 5	1.0
サンブル 6	7 5	2 5	1.0
サンブル7	6 0	4 0	2.0
サンブル8	1 5	8 5	2.0
サンブル9	7 5	25	2.0
サンプル10	60	4 0	3.0
サンブル11	15	8 5	3.0
サンブル12	7 5	2 5	3.0
サンブル13	60	4 0	5.0
サンブル14	15	8 5	5.0
サンブル15	7 5	2 5	5.0

	EC比率	PC比率	VC添加量	その他の条件
	(重量%)	(重量%)	(重量%)	
サンプル16	60	4.0	1.0	LiPFe:0.4mol/kg
サンプル17	60	40	1.0	LiPF6:0.7mol/kg
サンブル18	60	4 0	1.0	LiPFe:1.0mol/kg
サンブル19	60	4 0	1.0	LiPFe:0.5mol/kg+
			<u>.</u>	LiN(C2F5SO2)2:0.2mol/kg
サンプル20	60	4 0	1.0.	LiPFe:0.2mol/kg+
				LiN(C2F5SO2)2:0.5mol/kg
サンブル21	60	4 0	1 0	LiPFe:0.5mol/kg+LiN(CF3SO2)2:
				0.2mol/kg
サンブル22	6 0	4 0	1.0	LiPFe:0.2mol/kg+LiN(CF3SO2)2:
				0.5mol/kg
サンブル23	60	40	1.0	LiBF4:0.4 mol/kg
サンブル24	6 0	4 0	1.0	LiBF4:0.7mol/kg
サンプル25	60	4 0	1.0	LiBP4:1.Omol/kg
サンブル26	60	4 0	1.0	LiClO4:0.4 mol/kg
サンプル27	60	4 0	1.0	LiCl04:0.7 mol/kg
サンプル28	60	4 0	1.0	LiClO4:1.0mol/kg
サンプル29	4 9	49	1.0	EC:PC:DMC=49:49:2
サンブル30	5 0	4 0	1.0	EC:PC:TrifluoroPC=50:40:10
サンプル31	4 0	5 0	1.0	EC:PC:GBL=40:50:10
サンブル32	6 0	4 0	0.5	DFA添加なし
サンプル33	1 5	85.	0.5	DFA添加なし
サンプル34	7 5	2 5	0.5	DFA添加なし
サンブル35	6 0	4 0	1.0	DFA添加なし
サンブル36	1 5	8 5	1.0	DFA添加なし
サンブル37	7 5	2 5	1.0	DFA添加なし
サンプル38	6 0	4 0	1.0	負極: 雞黑鉛化炭素
サンブル39	60	4 0	1.0	正極: LiNio. 8Coo. 2O2
サンブル40	6 0	40	1.0	ま。こと、ま。うとうこことらも十本。うとうううこことうひ

13

	EC比率	PC比率	VC添加量	その他の条件
	(重量%)	(重量%)	(重量%)	
サンプル41	8 0	20	0.5	
サンアル42	10	9 0	0.5	-
サンプル43	80	20	1.0	-
サンブル44	10	9 0	1.0	
サンプル45	80	2 0	1.5	
サンブル46	10	9 0	1.5	
サンプル47	8.0	2 0	2.0	-
サンプル48	10	90	2.0	-
サンプル49	8.0	20	3.0	
サンプル50	10	90	3.0	_
サンプル51	75	2 5	5.0	
サンプル52	25	7 5	5.0	
サンブル53	60	40	1.0	LiPFs:0.35mol/kg
サンプル54	60	4 0	1.0	LiPFs:1.1mol/kg

[0065] 【表4】

	EC比率	PC比率	VC添加量
	(重量%)	(重量%)	(重量%)
サンブル55	8 0	20	0
サンプル56	7 5	25	0
サンプル57	6 0	40	0
サンプル58	15	8 5	0
サンプル59	10	90	0
サンプル60	80	20	6.0
サンブル61	75	2 5	6.0
サンプル62	6 0	40	6.0
サンブル63	1 5	8 5	6.0
サンブル64	10	90	6.0
サンブル65	8 0	20	7.0
サンプル88	75	2 5	7.0
サンプル67	6 0	4 0	7.0
サンプル68	15	8 5	7.0
サンブル69	10	90	7.0

【0066】以上のようにして作製されたサンプル1~ サンプル69のゲル状電解質電池について、サイクル特 性、初回充放電効率、低温放電特性、負荷特性及び初回 放電容量の特性を評価した。

【0067】なお、以下に示す評価方法において、10 とは、電池の定格容量を1時間で放電させる電流値のこ とであり、0.2C、0.5C、3Cとは、電池の定格 40 容量をそれぞれ5時間、2時間、20分で放電させる電 流値のことである。

【0068】サイクル特性としては、4.2V、1Cの 定電流定電圧充電と1Cの3Vカットオフ定電流放電を 行い、放電容量のサイクル毎の変化を測定した。ここで は、300サイクル後の容量維持率で検討し、80%以 上を良とした。300サイクル後に80%容量維持率 は、現在、携帯電子機器のスペックにおいて一般的に必 要とされている値である。

【0069】(300サイクル目の放電容量)/(5サ 50 る。

イクル目の放電容量)

量に相当する。

初回充放電効率としては、4.2 V、0.1 Cの定電流 定電圧充電、0.1 C定電流放電、カットオフ3 Vで初 回の充放電試験を行い、その際の充電・放電の電池容量 20 から評価した。この値が小さすぎると、投入した活物質 の無駄が大きくなってしまう。80%以上を良とした。 【0070】(初回放電容量)/(初回充電容量) 低温放電特性としては、-20℃の環境下における0. 5 C放電容量と、23℃の環境下における0.5 C放電 容量との比で評価した。この値が35%以上である場合 を良とした。これは、-20℃前後の寒冷地において、 携帯電話等で緊急通話を最低1回行うのに必要な電池容

【0071】 (-20℃における0.5 C放電容量) / (23℃における0.5℃放電容量)

負荷特性としては、室温における3C放電容量と0.5 C放電容量との比で評価した。この値が90%以上であ る場合を良とした。携帯電話はパルス放電で電力を消費 するため、大電流性能が要求される。90%以上の値は 電話に対する要求を満たすのに必要な値である。

【0072】 (3C放電容量) / (0.5C放電容量) 放電容量としては、初回放電容量で評価し、電池の設計 から600mAh以上あれば良とした。

【0073】サンプル1~サンプル69のゲル状電解質 電池についての、サイクル特性、初回充放電効率、低温 放電特性、負荷特性及び初回放電容量の特性評価結果を 表5~表8に示す。

【0074】なお、以下に示す表5には、サンプル1~ サンプル15における電池の特性評価結果を示してい る。また、表6には、サンプル16~サンプル40にお ける電池の特性評価結果を示している。また、表7に は、サンプル41~サンプル54における電池の特性評 価結果を示している。また、表8には、サンプル55~ サンプル69における電池の特性評価結果を示してい

[0075]

【表5】

	サイクル特性	初回充放電	低温特性	負荷特性	初回充放電
	(%)	効率(%)	(%)	(%)	容量(mAh)
サンアル 1	8 5	8 2	4 6	93	620
サンブル 2	8 1	8 1	5 5	98	605
サンプル3	88	8 4	4 3	9 1	630
サンプル4	8 5	8 4	4 5	93	640
サンプル5	8 1	8 1	5 3	98	615
サンアル 6	88	8 8	4 1	9 1	667
サンプル?	8 5	86	4 3	9 2	648
サンブル8	8 1	83	5 0	9 7	623
サンアル 9	88	90	3 9	9 1	675
サンブル10	86	8 7	4 1	9 2	653
サンブル11	8 1	8 4	4 7	96	631
サンブル12	8 7	9 1	3 7	90	681
サンブル13	8 5	8 9	3 9	9 2	662
サンプル14	8 1	8 6	4 4	9 5	639
サンブル15	8 9	9 2	3 6	9 1	689

[0076]

【表 6】

	サイクル特性	初回充放電	低温特性	負荷特性	初回充放電
	(%)	効率(%)	(%)	(%)	容量(mAh)
サンプル16	8 4	8 2	3 7	9 2	623
サンプル17	8 3	85	4 3	9 3	644
サンプル18	8 1	88	3 6	9 1	653
サンブル19	8 5	85	4 6	93	646
サンプル20	8 5	87	4 8	9 4	653
サンアル21	8 5	8 5	4 5	9 3	644
サンブル22	8 4	8 6	4 7	9 4	6 5 1
サンブル23	8 1	8 2	3 7	9 2	633
サンブル24	8 3	8 3	3 9	93	638
サンブル25	8 5	86	4 3	93	644
サンプル26	8 3	8 2	3 6	9 1	6 1 5
サンブル27	81	8 1	3 7	9 2	6 2 1
サンブル28	8 0	8 0	3 7	9 1	625
サンプル29	8 4	8 6	4 7	9 4	637
サンブル30	8 5	8 9	4 1	9 2	643
サンアル31	8 1	8 2	48	94	628
サンプル32	8 5	8 1	4 6	93	618
サンブル33	8 1	8 0	5 4	9 7	603
サンフル34	8 8	8 2	4 4	9 2	625
サンブル35	8 5	8 2	4 4	9 4	637
サンプル36	8 1	80	5 3	9 7	611
サンプル37	8 8	86	4 0	9 2	660
サンブル38	8 8	8 2	3 9	9 1	634
サンプル39	8 3	8 1	4 1	9 2	648
サンプル40	8 5	8 4	4 3	94	640

[0077]

【表7】

1	7

	サイクル特性	初回充放電	低温特性	負荷特性	初回充放電
	(%)	効率(%)	(%)	(%)	容量(mAh)
サンアル41	8 9	8 2	3 1	86	6 3 5
サンプル42	74	7 3	4 7	9 5	582
サンプル43	8 9	8 4	3 2	8 7	648
サンブル44	75	7 6	47	9 4	593
サンプル45	90	8 5	3 0	8 7	655
サンブル46	7 6	7 3	4 6	9 4	610
サンプル47	90	8 6	3 0	8 6	681
サンアル48	7 4	74	4 4	9 5	615
サンアル49	8 9	8 7	2 9	8 6	688
サンプル50	75	7 3	4 3	9 4	626
サンプル51	8 9	8 9	2 7	8 5	691
サンブル52	8 1	77	3 5	9 3	633
サンプル53	6 5	78	2 7	9 0	612
サンプル54	68	8 9	2 3	8 8	661

[0078]

【表8】

	サイクル特性	初回充放電	低温特性	負荷特性	初回充放電
	(%)	効率(%)	(%)	(%)	容量(mAh)
サンプル55	8 9	7 8	3 1	8 7	594
サンプル56	8.8	7 3	4 1	8 9	578
サンプル57	8 5	70	4 5	9 1	563
サンプル58	8 1	6 7	4 4	9 2	5 5 5
サンブル59	78	63	47	9 4	542
サンプル60	8.8	9 0	2 5	8 4	692
サンプル61	88	9 2	2 8	8 8	690
サンプル62	8 4	90	3 1	9 0	664
サンプル83	78	8 6	3 2	9 4	640
サンプル64	74	8 1	3 3	9 2	635
サンプル65	87	9 1	1 7	83	687
サンプル66	8 6	9 2	2 5	8 6	689
サンプル67	8 2	9 1	2 8	88	661
サンプル68	79	8 9	3 2	9 1	637
サンブル69	75	83	3 3	88	629

【0079】以上の表5~表8から明らかなように、エチレンカーボネートとプロピレンカーボネートとの混合溶媒を用いたゲル状電解質電池において、ゲル状電解質中にビニレンカーボネートを添加することにより充放電効率、電池容量を大きく向上させることができる。さらに、プロピレンカーボネートを多く含んでいてもサイクル特性も向上する。

【0080】また、ビニレンカーボネートの添加量が、 ゲル状電解質中の非水電解液に対して0.05重量%以 上、5重量%以下の範囲、より好ましくは、0.5重量 %以上、3重量%の範囲のときに、良好な特性が得られ ている。

【0081】ビニレンカーボネートの添加量が0.05 重量%よりも少ないと、ゲルの強度、安定性が十分に高くなく、充放電効率を向上させる効果が十分に得られず、高い電池容量やサイクル特性が得られていない。初回充放電効率、電池容量は、ビニレンカーボネートの添加量増加につれて大きく向上する。また、電池の膨れ抑 制の効果も高まる。しかしながら、ビニレンカーボネートの添加量が5重量%を越えると、負荷特性が若干低下し、低温特性が大きく低下してしまう。

【0082】一方、非水電解液の非水溶媒組成については、エチレンカーボネートとプロピレンカーボネートとの重量比で15:85~75:25の範囲とした場合に良い特性を示していることがわかる。これよりエチレンカーボネートが多すぎると低温特性を損ねてしまい、また、プロピレンカーボネートが多すぎると初回充放電効率や電池容量が良好でなくなる。

【0083】また、電解質塩濃度としては、非水溶媒に対するリチウムイオン濃度が0.4mol/kg以上、1.0mol/kgの範囲のときに良好な特性が得られている。電解質塩濃度が1.0mol/kgを越える場合には、低温特性とサイクル特性とを劣化させてしまう。また、電解質塩濃度が0.4mol/kgよりも薄いと、十分な容量を確保することができない。また、イミド系の塩を使用することで、低温特性や電池容量を良

好なものとすることができる。

【0084】また、非水電解液中に、ジフルオロアニソールを添加することで、ゲル状電解質電池の充放電効率をさらに向上させ、高い放電容量を得ることができることがわかる。

【0085】また、初回充電時のガス発生に伴う電池の 膨満についても検討した。電池の膨満は、充電直前の電 池体積に対する、初回充電直後の電池体積の割合により 評価した。

【0086】その結果、VCを0.5重量%添加したサ 10 ンプル1~サンプル3の電池では、充電直前に対する初 回充電直後の電池体積は103.9%であった。また、 VCを1. 0 重量%添加したサンプル4~サンプル6の 電池では、充電直前に対する初回充電直後の電池体積は 103.6%であった。また、VCを2.0重量%添加 したサンプル7~サンプル9の電池では、充電直前に対 する初回充電直後の電池体積は101.3%であった。 また、VCを3.0重量%添加したサンプル10~サン プル12の電池では、充電直前に対する初回充電直後の 電池体積は100.6%であった。また、VCを5.0 重量%添加したサンプル13~サンプル15の電池で は、充電直前に対する初回充電直後の電池体積は10 0. 1%であった。一方、VCを添加しなかったサンプ ル55~サンプル59の電池では、充電直前に対する初 回充電直後の電池体積は109.8%であった。

【0087】以上のように、エチレンカーボネートとプロピレンカーボネートとの混合溶媒を用いたゲル状電解質電池において、ゲル状電解質中にビニレンカーボネートを添加することにより、プロピレンカーボネートを多く含んでいても、充電によるガス発生を抑え、電池の膨 30 れを防止できることがわかる。また、ビニレンカーボネートの添加量が多いほど、その効果も高いことがわか *

*る。

【0088】 VCを6. 0重量%添加したサンプル60~サンプル64の電池では、充電直前に対する初回充電直後の電池体積は100.0%であり、VCを7.0重量%添加したサンプル65~サンプル69の電池では、充電直前に対する初回充電直後の電池体積は100.0%であり、電池の膨れ抑制という観点からは、ビニレンカーボネートの量が多いほうが好ましいが、上述したように、ビニレンカーボネートの量が多すぎると、負荷特性や低温特性が低下してしまう。

[0089]

【発明の効果】本発明のゲル状電解質は、ビニレンカーボネート又はその誘導体が添加されているので、ゲル状電解質と負極との化学的安定性を高めることが出来る。 【0090】そして、このような化学的安定性、強度、保液性に優れたゲル状電解質を用いた本発明のゲル状電解質電池は、電池容量、サイクル特性、負荷特性、低温特性を満足させた優れた電池となる。このように優れた性能を実現した本発明のゲル状電解質電池は、携帯型電子機器に関わる産業の発展に大きく貢献するものとなる。

【図面の簡単な説明】

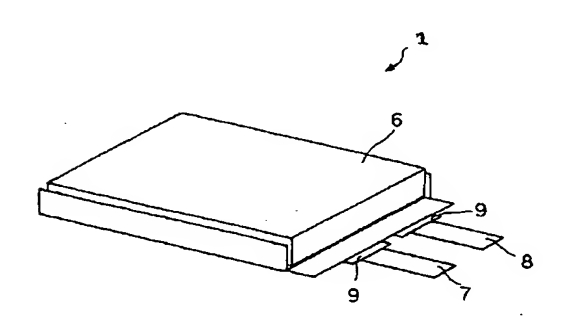
【図1】本発明のゲル状電解質電池の一構成例を示す斜 視図である。

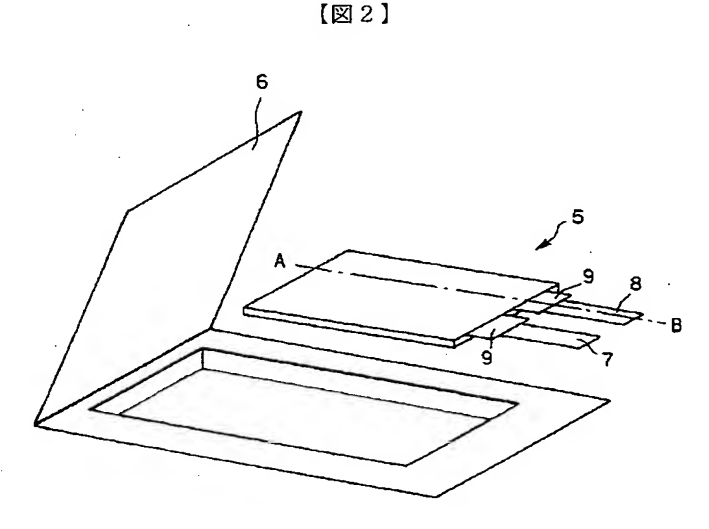
【図2】外装フィルム中に電極巻回体が収容される状態 を示す斜視図である。

【図3】図2中、A-B線における断面図である。 【符号の説明】

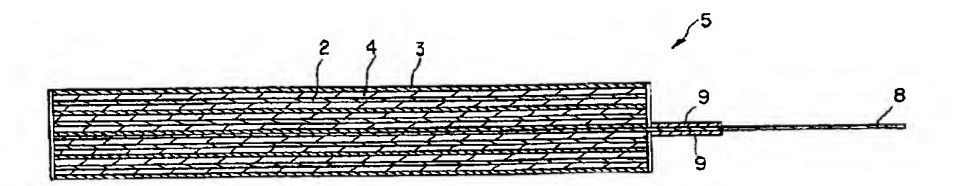
ゲル状電解質電池、2 正極、3 負極、4
ゲル状電解質層、5 電極巻回体、6 外装フィルム、7 正極端子、8 負極端子、9樹脂片

【図1】





【図3】



フロントページの続き

(72)発明者 原 富太郎 東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニ 一株式会社内

(72)発明者 柴本 悟郎 東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニ 一株式会社内 (72)発明者 後藤 習志

東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニー株式会社内

F 夕 一 ム (参考) 5G301 AA30 CD01 DA01 DA42 DE01 5H024 AA02 BB07 CC04 EE09 FF21 GG01 HH01 HH02 HH08 FF21 AM05 AM07 AM16 BJ04 CJ08 EJ12 HJ01 HJ10